

# Hipoplazja mostowo-móżdżkowa typu 7

## Kod Orpha: 284339 Kod OMIM: 614969

### Opis choroby \*

#### Definicja

Pontocerebellar hypoplasia type 7 (PCH7) is a novel very rare form of pontocerebellar hypoplasia (see this term) with unknown etiology and poor prognosis reported in four patients and is characterized clinically during the neonatal period by hypotonia, no palpable gonads, micropenis and from infancy by progressive microcephaly, apneic episodes, poor feeding, seizures and regression of penis. MRI demonstrates a pontocerebellar hypoplasia. PCH7 is expressed as PCH with 46,XY disorder of sex development (see this term) in individuals with XY karyotype, and may be expressed as PCH only in individuals with XX karyotype.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	PCH7 Hipoplazja mostowo-móżdżkowa-zaburzenie różnicowania płci o kariotypie 46,XY PCH7 Pontocerebellar hypoplasia-46,XY disorder of sex development syndrome
Kod ORPHA	Kod OMIM
284339	614969
Kod ICD10	Kod ICD10
	Q04.3

#### Kod ICD11

-

---

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)